	2014 年度第1回 横浜市立市民病院 受託研究審査委員会 会議の記録の概要
開催日時	2014年5月1日(木)16:05~17:30
開催場所	本館8階 会議室
出席委員名	岡本 浩明、(望月 康久)、高尾 良洋、立川 夏夫、(石山 暁)、国兼 浩嗣、(安藤 紀子)、仲里 朝周、
	石川 崇子、岡本 佳子、小迫 富美恵、澤村 公志、石川 淳、白木 健介、佐々木 雅純、幕田 雄亮、 おは、なにる 開田 はる
	杉山 久仁子、門田 佳子 ()内は欠席 ()内は欠席 ()内は欠席 ()内は欠席 () では (
議題及び審議結	【審議事項】 議題① 大鵬薬品工業株式会社の依頼による NETU の第Ⅱ相試験
果を含む主な議論	- 磁圏・ ス端条に工業が以来はの依頼による NETO の第11 日本版 - これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
の概要	審議結果:修正の上承認(同意説明文書の誤記修正)
	議題② 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第 II 相試験
	これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	議題③ 進行非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 I 相試験
	これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題④ 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象の取り下げ報告および定期報告、治験期間が 1 年を超えるため、治験を
	当該加級架で発生した里馬は有害争家の取り下げ報告のよび定期報告、加級期间が「中を超えるため、加級を 継続して行うことの妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題⑤ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AMG706 のアジア共同
	第3相臨床試験 当院で発生した重篤な有害事象および当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施す
	当院で光生した里馬は有害争家のよび当該加級架で光生した里馬は有害争家について、行き続き加級を美加9 ることの妥当性を審議した。
	審議結果:承認
	議題⑥ ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第皿相試験
	当院で発生した重篤な有害事象および当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
	て、51さ杭さん駅を実施することの女当住を奋餓した。 審議結果:承認
	議題⑦ ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥
	当性を審議した。 審議結果: 承認
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および定期報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議
	した。
	│ 審議結果: 承認 │議題⑨ MSD 株式会社の依頼による MK3475 第 II / III 相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および定期報告、治験薬概要書/同意説明文書の改訂について、引き続
	き治験を実施することの妥当性を審議した。
	審議結果:承認
	議題⑪ 中外製薬株式会社の依頼による PRO143966 と Ro50-8231 併用の第 Ⅱ 相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および研究報告、措置報告、治験薬概要書/同意説明文書/治験実施計
	画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
	審議結果∶承認
	議題⑪ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたベバシズマブの第Ⅲ相製造販売後臨床試験
	当該試験薬で発生した重篤な有害事象および研究報告、措置報告、試験実施計画書/同意説明文書の改訂、試験期間が 1 年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題① メルクセローノ株式会社の依頼による EMD531444 の第 I / II 相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果:承認
	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
	審議結果:承認
	議題⑪ 株式会社京都医療設計の依頼による腸骨動脈の病変における生体吸収性末梢血管用ステントの有効性
	及び安全性評価
	当該治験機器で発生した重篤な有害事象および措置報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審 議した。
	議題⑮ 大鵬薬品工業株式会の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした TS-1 の第皿相試験(臨床研究)
	試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑥ 完全切除非扁平上皮非小細胞肺癌に対するペメトレキセド+シスプラチン併用療法の第Ⅲ相試験(臨床研究) 試験実施計画書、同意説明文書の改訂について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果:承認

【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

報告① MSD 株式会社の依頼による MK3475 第Ⅱ/Ⅲ相試験

症例数の追加、治験分担医師の変更(2014年4月18日(金)実施:承認)

報告② 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/ II 相試験

治験分担医師の変更(2014年4月18日(金)実施:承認)

- 報告③ ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第皿相試験 治験分担医師の変更(2014 年 4 月 18 日(金)実施:承認)
- 報告④ ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第Ⅲ相試験 治験分担医師の変更(2014 年 4 月 18 日(金)実施:承認)
- 報告⑤ 中外製薬株式会社の依頼による PRO143966 と Ro50-8231 併用の第 II 相試験 治験責任医師の職名変更、治験分担医師の変更(2014 年 4 月 18 日(金)実施:承認)
- 報告⑥ 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相試験 治験分担医師の変更(2014 年 4 月 18 日(金)実施:承認)
- 報告⑦ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたベバシズマブの第Ⅲ相製造販売後臨床試験 試験分担医師の変更、試験実施計画書の改訂(2014 年 4 月 18 日(金)実施:承認)
- 報告⑧ 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-203 探索的試験<第 II 相> 治験実施計画書の改訂(2014 年 4 月 18 日(金)実施:承認)

以下の終了について報告された。

報告・サンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による OCV-C01 による標準療法不応膵癌に対するプラセボ対照ランダム化第Ⅲ相臨床試験